# 日本国特許庁

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

19.07.00

JP00/4838

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2000年 4月 3日

AECTO 03 OCT 2000

WIPO

PCT

出 願 番 号 Application Number:

特願2000-100551

4

出 願 人 Applicant (s):

新日本理化株式会社



# PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2000年 9月18日







出証番号 出証特2000-3073553

## 特2000-100551

【書類名】 特許願

【整理番号】 0008

【提出日】 平成12年 4月 3日

【あて先】 特許庁長官、殿・

【発明者】

【住所又は居脈】 京都府京都市伏見区葭島灰倉町紅3番地 新圓本理化株

式会社内

【氏名】 川原 康行

【発明者】

【住所又は居所】 京都府京都市伏見区葭島矢倉町13番地 新日本理化株

式会社内

【氏名】 高橋 孝司

【発明者】

【住所又は居所】 京都府京都市伏見図葭島矢倉町1 3番地 新日本理化株

式会社内

【氏名】 滝井 真希子

【特許出願外】\*

【識別番号】 000191250

【氏名又は名称】 新日本理化株式会社

【代表者】 藤田 淳

【電話番号】 075-611-2201

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】 平成11年特許願第204033号

【出願目】 平成10年47月419日李

【手数料の表示】。

【予納台帳番号】 036526

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

# 特2000-100551

【物件名】 要約書 1

【プルーフの要否】 要

## 【書類名】 明細書

【発明の名称】 脂環族ジカルボン酸ジエステルの製造方法及びその方法により 得られたエステルを用いた冷凍機用潤滑油

【特許請求の範囲》

【請求項1】 一般式(1)

$$COOR^{2}$$
 $X-A-COOR^{1}$  (1)

[式中、Aはシクロヘキサン環またはシクロヘキセン環を表し、Xは水素原子またはメチル基を表わす。 $R^1$ 、 $R^2$ は同一又は異なって、炭素数  $3\sim1$  8の分岐状のアルキル基、炭素数  $1\sim1$  8の直鎖状のアルキル基、炭素数  $2\sim1$  8の直鎖状のアルケニル基又は炭素数  $3\sim1$  0のシクロアルキル基を表す。]で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルの製造方法であって、

## a)一般式 (2)



[式中、A及びXは前記に同じである。]

で表される脂環族ジカルボン酸又はその無水物と、

b)過酸化物価が1.0 meq/kg以下である炭素数1~18の脂肪族一価アルコール若しくは炭素数3~10の脂環族一価アルコールとを、

無触媒、又は硫黄を含有しない触媒若しくはリンを含有しない触媒の存在下で、 エステル化する工程を包含する、

一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルの製造方法:

【請求項2】 b)の炭素数1~1.8の脂肪族-価アルコール若心人は炭素数3~10の脂環族-価アルコールが 更に、カルボニル価値5以下の脂肪族-価アルコールである請求項1に記載の脂環族ジカルボン酸ジエステルの製造方法。

【請求項3】 一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルの製造方法であって、

## a)一般式 (3)



(※)



[式中、A及びXは前記に同じである。R $^3$ 、R $^4$ は同一又は異なって、炭素数  $3\sim4$ の分岐状のアルキル基又は炭素数  $1\sim4$ の直鎖状のアルキル基を表す。] で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルと、

b)過酸化物価が1.0 meq/kg以下である炭素数1~18の脂肪族一価アルコール若しくは炭素数3~10の脂環族一価アルコールとを、

無触媒、又は硫黄を含有しない触媒若しくはリンを含有しない触媒の存在下で、エステル交換する工程を包含する、

一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルの製造方法。

【請求項4】 b)の炭素数1~18の脂肪族一価アルコール若しくは炭素数3~10の脂環族一価アルコールが、更に、カルボニル価15以下の脂肪族一価アルコールである請求項3に記載の脂環族ジカルボン酸ジエステルの製造方法。

【請求項5】 請求項1~4に記載の方法により得られる、下記の物性を有する一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステル。

- 1) 全酸価: 0. 0 5 mg KOH/g以下である。
- 2) 硫酸灰分:10ppm以下である。
- 3) 硫黄含量: 20ppm以下である。
- 4)リン含量:20ppm以下である。
- 5) 過酸化物価: 1. O meq/kg以下である。
- 6) カルボニル価:10以下である。
- 7) 体積固有抵抗率: 1 × 1 0 <sup>1 1</sup> Ω·c m以上である。
- 8) 色相:50以下である。

【請求項6】 冷凍機用潤滑油であって、該潤滑油が一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルを含有し、この一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルが、

- a) 一般式(2) で表される脂環族ジカルボン酸又はその無水物と、
- b)過酸化物価が1.0meq/kg以下である炭素数1~18の脂肪族一価アルコール

2

若しくは炭素数1~10の脂環族一価アルコールとを、

無触媒、又は硫黄を含有しない触媒若しくはリンを含有しない触媒の存在下で、 エステル化することにより得られるものである冷凍機用潤滑油。

【請求項7】 b)の炭素数量~18の脂肪族素価アルコール若心くは炭素数3~10の脂環族ニ価アルコールが、更にカルボニル価25以下の脂肪族ニ価アルコールが、更にカルボニル価25以下の脂肪族ニ価アルコールである請求項6に記載の冷凍機用潤滑油。

【請求項8】 冷凍機用潤滑油であって、該潤滑油が一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルを含有し、この一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルが、

- a) 一般式(3)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルと、
- b)過酸化物価が1.0 meq/kg以下である炭素数1~18の脂肪族一価アルコール若しくは炭素数3~10の脂環族一価アルコールとを、

無触媒、又は硫黄を含有しない触媒若しくはリンを含有しない触媒の存在下で、エステル交換することにより得られる主のである。冷凍機用潤滑油。

【請求項93】。 b)の炭素数1~1.8の脂肪族~価アルコール若しくは炭素数3~10の脂環族一価アルコールが、更にカルボニル価1.5以下の脂肪族一価アルコールである請求項.8に記載の冷凍機用潤滑油。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、冷凍機用潤滑油に適した脂環族ジカルボン酸ジエステルの製造方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】

近年、ホゾン層の破壊区は地球温暖化の問題から、クロコラルが回防ーボン(CFC)であるR11、R12やハイドロクロロフルオロカーボン(HCFC)であるR22などから、ハイドロフルオロカーボン(HFC)であるHFC-134a等への代替冷媒化が進められている。そしてHFC用冷凍機油としてポリオールエステル(特開平3-128991号、特開平3-200895号など)

、ポリビニルエーテル(特開平6-128578号など)或いはポリアルキレングリコール(特開平2-242888号、特開平3-33193号など)などの含酸素系合成油が用いられるようになった。一方、新しいタイプのエステルとして脂環族ジカルボン酸ジエステルが、WO9721792号において、良好な加水分解安定性を有し、金属加工油や冷凍機油に使用可能であることが開示されている。

[0003]

ところが最近では、地球温暖化の問題意識の高まりから、温暖化物質である二酸化炭素の排出量を削減するため、各種冷凍機においても省エネルギーに対応した高効率機器の開発が進められている。また一方で、冷媒として使用する代替フロンが温暖化物質の一つであるため、冷媒自身の使用量を低減することが望まれている。高効率化及び冷媒低減の解決の方法として、例えば、機器のコンパクト化が挙げられる。しかしながらコンパクト化に伴い潤滑油の使用条件はますます過酷になっているため、加水分解安定性、熱安定性、電気絶縁性、潤滑性などの性能について、従来の冷凍機油が有する以上の性能が必要とされてきているが、より高いレベルでの要求性能を満たすには到っていない。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

そのため、冷凍機油に用いるのに適した、より高い性能を有する脂環族ジカルボン酸ジエステルを提供することが必要となっている。

[0005]

【発明が解決するための手段】

本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意検討の結果、特定の物性を有するアルコールを用い更に特定の触媒を用いてエステル化若しくはエステル交換反応することにより得られたエステルが、色相が良好であり、冷凍機油に適用した場合、電気絶縁性、熱安定性及び長期加水分解安定性に優れており、従来のものと比べて著しく高性能の冷凍機油を提供することが可能となることを見いだし、かかる知見に基づいて本発明を完成するに至った。

[0006]

即ち、本発明は、下記の項目の発明に関する。

項1. 一般式(1)

$$\begin{array}{c} \mathsf{COOR}^2 \\ \mathsf{I} \\ \mathsf{X-A-COOR}^4 \end{array} \tag{1}$$

[式中、Aはシクロへキサン環またはシクロへキセン環を表地、Xは水素原子またはメチル基を表わす。R $^1$ 、R $^2$ は同一又は異なって、炭素数 $3\sim1$ 8の分岐状のアルキル基、炭素数 $1\sim1$ 8の直鎖状のアルキル基、炭素数 $2\sim1$ 8の直鎖状のアルケニル基又は炭素数 $3\sim1$ 0のシクロアルキル基を表す。]で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルの製造方法であって、

## a)一般式 (2)



で表される脂環族診力ルボシ酸及はその無水物と

b) 過酸化物価が 1. O meq/kg以下である炭素数1~1.8 の脂肪族一価アルコール 若しくは炭素数3~1.0 の脂環族一価アルコールとを

無触媒、又は硫黄を含有しない触媒若しくはリンを含有しない触媒の存在下で、 エステル化する工程を包含することを特徴とする一般式(1)で表される脂環族 ジカルボン酸ジエステルの製造方法。

**項2. 一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルの製造方法であって、** 

#### a)一般式(3)

[式中、A及びXは前記に同じである。R $^3$ 、R $^4$ は同一又は異なって、炭素数 $3\sim4$ の分岐状のアルキル基又は炭素数 $1\sim4$ の直鎖状のアルキル基を表す。]

で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルと、

b) 過酸化物価が 1. 0 meq/kg以下である炭素数 1~18 の脂肪族一価アルコール若しくは炭素数 3~10 の脂環族一価アルコールとを、

無触媒、又は硫黄を含有しない触媒若しくはリンを含有しない触媒の存在下で、 エステル交換する工程を包含する、

一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルの製造方法。

[00008]

項3. 項1又は項2に記載の方法により得られる、下記の物性を有する一般式(

- 1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステル。
- 1) 全酸価: 0. 05 mgKOH/g以下である。
- 2) 硫酸灰分:10ppm以下である。
- 3) 硫黄含量: 20ppm以下である。
- 4) リン含量: 20ppm以下である。
- 5) 過酸化物価: 1. 0 meq/kg以下である。
- 6) カルボニル価:10以下である。
- 7) 体積固有抵抗率: 1×10<sup>11</sup> Ω·cm以上である。
- 8) 色相:50以下である。

[0009]

項4. 冷凍機用潤滑油であって、該潤滑油が一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルを含有し、この一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルが

- a)一般式 (2) で表される脂環族ジカルボン酸又はその無水物と、
- b)過酸化物価が1.0 meq/kg以下である炭素数1~18の脂肪族一価アルコール若しくは炭素数3~10の脂環族一価アルコールとを、

無触媒、又は硫黄を含有しない触媒若しくはリンを含有しない触媒の存在下で、 エステル化することにより得られるものである冷凍機用潤滑油。

[0010]

項4. 冷凍機用潤滑油であって、該潤滑油が一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルを含有し、この一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸

ジエステルが

- a) 一般式(3)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルと、
- b) 過酸化物価が 1. 0 meq/kg以下である炭素数 1~18 の脂肪族一価アルコール 若しくは炭素数 3~10 の脂環族一価アルコールとを

無触媒、又は硫黄を含有しない触媒若しくはリンを含有しない触媒の存在下で、 エステル交換することにより得られる主のである冷凍機用潤滑油を

[0011]

【発明の実施の形態】

## 脂環族ジカルボン酸ジエステル

本発明に係る一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステル(以下、「本エステル」という。)は、所定の酸成分とアルコール成分とを常法に従って、好ましくは窒素等の不活性化ガス雰囲気下において、無触媒、又は硫黄を含有しない触媒若しくはリンを含有しない触媒の存在下で加熱撹拌しながらエステル化することにより得らなる。

[001:2]

エステル化に用いる成分a)である酸成份をむては、一般式(2)で表される脂環族ジカルボン酸吸はその無水物・若心くは一般式(3)で表される脂環族ジカルボン酸の炭素数1~4の低級アルキルジエステルである。

[0013]

本発明においてAとしては、シクロヘキサン環又はシクロヘキセン環を表す。 シクロヘキセン環の場合の二重結合の位置は、カルボキシル基に対していずれで もよく、特に限定されるものではない。又、Xは水素原子又はメチル基を表す。 Xがメチル基の場合、メチル基のシクロヘキサン環図はシクロヘキセン環に対し て置換する位置としては、特に限定さればない。又、Aのシウロハキサン環図はシ クロヘキセン環に結合した20のあルボギシル基についても、その置換位置は限 定されない。

[0014]

本発明において $\mathbb{R}^1$ 、 $\mathbb{R}^2$ としては、同一又は異なって、炭素数  $3\sim 1$  8 の分岐状のアルキル基、炭素数  $1\sim 1$  8 の直鎖状のアルキル基、炭素数  $2\sim 1$  8 の直



鎖状のアルケニル基又は炭素数3~10のシクロアルキル基を表す。

[0015]

炭素数 3~18の分岐状のアルキル基としては、イソプロピル基、イソブチル基、sec-ブチル基、イソペンチル基、イソヘキシル基、2-メチルヘキシル基、2-メチルヘプチル基、イソヘプチル基、2-エチルヘキシル基、2-オクチル基、イソオクチル基、イソノニル基、3,5,5-トリメチルヘキシル基、2,6-ジメチルー4-ヘプチル基、イソデシル基、イソウンデシル基、イソドデシル基、イソトリデシル基、イソテトラデシル基、イソペンタデシル基、イソヘキサデシル基、イソオクタデシル基等が例示される。

[0016]

炭素数 1~18の直鎖状のアルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基、ドデシル基、トリデシル基、テトラデシル基、ペンタデシル基、ヘキサデシル基、ヘプタデシル基、オクタデシル基等が例示される

[0017]

炭素数 2~18の直鎖状のアルケニル基としては、ヘキセニル基、5-ヘキセニル基、2-ヘプテニル基、6-ヘプテニル基、2-オクテニル基、8-ノネニル基、2-デセニル基、2-ウンデセニル基、10-ウンデニル基、11-ドデセニル基、12-トリデセニル基、2-テトラデセニル基、2-ペンタデセニル基、2-ヘキサデセニル基、15-ヘキサデセニル基、2-ヘプタデセニル基、2-オクタデセニル基、9-オクタデセニル基等が例示される。

[0018]

炭素数3~10のシクロアルキル基としては、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、メチルシクロヘキシル基、ジメチルシクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基等が例示される。

[0019]

一般式(2)で表される脂環族ジカルボン酸として具体的には、シクロヘキサンジカルボン酸、シクロヘキセンジカルボン酸、メチル置換基を有するシクロヘ

キサンジカルボン酸、メチル置換基を有するシクロヘキセンジカルボン酸が例示され、更にそれらの無水物若しくは低級アルキルエステルを用いてもよく、又、その1種または2種以上の化合物を混合して用いてもよい。各々のカルボキシル基の置換位置は、シクロヘキサン環またはシクロヘキセシ環のいずれでもよく、特に限定されるものではない。又、シクロヘキセンジカルボシ酸において二重結合の位置は、カルボキシル基に対していずれでもよく、特に限定されるものではない。なかでも加水分解安定性の面では、シクロヘキサン環又はシクロヘキセン環の1、2位にカルボキシル基を有するものが好ましく、またシクロヘキセン環の場合は1、2位のカルボキシル基に対して、4位に二重結合が存在するものが好ましい。

[0020]

より具体的な一般式(2)で表される脂環族ジカルボン酸としては、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸、1,3-シクロヘキサンジカルボン酸、1,4-シクロヘキサンジカルボシ酸、3-メデルー1,2-シクロヘキサンジカルボン酸。3-メデルー1,2-シクロヘキサンジカルボン酸。3-メチルー4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸。4-メチルー4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸。4-メチルー4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸。4-メチルー4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸。4-メチルー4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸が例示され、それらの無水物、又は前記ジカルボン酸の炭素数1~4の低級アルキルエステルも使用可能である。

[0021]

一般式(3)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルにおいて $R^3$ 、 $R^4$ としては、同一又は異なって、炭素数 3~4の分岐状のアルキル基又は炭素数 1~4の直鎖状のアルキル基を表す。

[0022]

一般式(3)で表される脂環族ジカルボシ酸ジェステルとして具体的には、1 ,2-シクロヘギサンジカルボン酸ジメチル、1,2-シクロヘギサンジカルボン酸ジエチル、1,2-シクロヘギサンジカルボン酸ジ(n-プロピル)、1, 2-シクロヘギサンジカルボン酸ジ(n-ブチル)、1,2-シクロヘギサンジカルボン酸ジイソブチル、1,2-シクロヘギサンジカルボン酸ジイソプロピル



等が例示される。

[0023]

一般式(3)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルは、本発明に係る脂環族ジカルボン酸ジエステルの製造方法に準じて調製することができるが、原料となる炭素数1~4の低級アルコールについても、過酸化物価が1. Omeq/kg以下であることが好ましい。

[0024]

成分a)の酸成分として一般式(2)で表される脂環族ジカルボン酸を用いたエステル化反応及び酸成分として一般式(3)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルを用いたエステル交換反応においては、成分b)である構成アルコール成分は共通であり、又、反応条件も同一である。従って、以下の説明においては、エステル化反応、エステル化交換を一括してエステル化反応としてその条件を記載する。

[0025]

エステル化に用いる成分b)の炭素数1~18の脂肪族一価アルコール又は炭素数3~10の脂環族一価アルコールとしては、過酸化物価が1.0 meq/kg以下であり、好ましくは過酸化物価が0.5 meq/kg以下であるものが推奨される。同時に、これらのアルコールはカルボニル価が15以下のものが好ましく、より好ましくは5以下、更に好ましくは1以下であるものが推奨される。

[0026]

又、エステル交換反応において、成分b)のアルコールを用いる場合、好ましくは は炭素数5~18の脂肪族一価アルコールが推奨され、より好ましくは、炭素数 7~18の脂肪族一価アルコールが例示される。

[0027]

一方、過酸化物価が1. O meq/kg以下であり、且つカルボニル価が5以下のアルコールを用いてエステルを調製した場合、得られたエステルは冷凍機油として優れた性能バランスを示し、過酸化物価が1. O meq/kg以下であり、且つカルボニル価が1以下のアルコールを用いて調製したエステルは冷凍機油として非常に優れた性能バランスを示す。

## [0028]

本発明において過酸化物価とは、基準油脂分析試験法 2.5.2-1996 に記載されているが、規定の方法に基づき、試料にヨウ化カリウムを加えた場合 に遊離されるヨウ素を試料 kg に対するミリ当量数で表したものをいう。

## [0029]

又、カルボニル価をは、基準油脂分析試験法 2.5.4-199.6 に記載されているが、規定の方法に基づき、試料に2,4-ジニトロフェニルヒドラジンを作用させた場合の440nmの吸光度を試料1gあたりに換算したものをいう。

## [0030]

過酸化物価が1.0 meq/kgを越えるアルコールを用いた場合は、得られる脂環族ジカルボン酸ジエステルの色相、過酸化物価などの性状に悪影響を及ぼし、更には電気絶縁性、熱安定性、加水分解安定性などの性能に問題が生じる。

#### [ 0 0 3 1 ]

過酸化物価が1.0meq/kg以下のアルコールを得る方法としては、過酸化物価が1.0meq/kgを越えるアルコールを蒸留によって精製する方法、或のは還元剤 処理により過酸化物価を低減する方法などが挙げられる。

#### [003\*2]

一般に、蒸留直後のアルコールでは、過酸化物価が1.0 meq/kg以下のものも存在するが、その保存状態によっては長期保存中(例えば6ヶ月以上)に酸化されて過酸化物価が1.0 meq/kgを越える場合が発生する。従って、エステル化の前に過酸化物価を確認する必要がある。

## [0033]

蒸留による精製方法としては、過酸化物価が1.0meg/kgを越えるアルコールを、50~300℃でアルカリ化合物の存在下にて減圧蒸留を行う方法が挙げられる。アルカリ化合物としては、NaOHe KOHe LiOHなどが例示された使用量としては、アルコールに対して0.001~0.5重量%が推奨される。

#### [0034]

還元による精製方法としては、過酸化物価が1. 0 meq/kgを越えるアルコール を、30~150℃で還元剤の存在下にて30分~5時間、好ましくは1~2時間 撹拌する方法が挙げられる。還元剤としては、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素カリウム、水素化ホウ素リチウム、水素化アルミニウムリチウムなどが例示され、使用量としては、アルコールに対して30~1000ppmが推奨される。

[0035]

更に、カルボニル価が15以下、好ましくは5以下、より好ましくは1以下の アルコールを用いて得られた脂環族ジカルボン酸エステル類は、エステルの色相 、過酸化物価が優れたものとなる。

[0036]

又、カルボニル価が15を越えるアルコールの場合も、前記の過酸化物価の低減方法と同様の方法である蒸留、還元による精製方法にてカルボニル価を15以下とすることができる。

[0037]

エステル化に用いる成分b)の脂肪族一価アルコールとして具体的には炭素数 3 ~ 180 分岐状アルコール、炭素数 1 ~ 180 の直鎖状アルコールが挙げられ、脂環族一価アルコールとしては炭素数 3 ~ 100 シクロアルコールが挙げられる。

[0038]

より具体的な脂肪族一価の分岐状アルコールとしては、イソプロパノール、イソブタノール、sec-ブタノール、イソペンタノール、イソヘキサノール、2ーメチルヘキサノール、1ーメチルヘプタノール、2ーメチルヘプタノール、イソ ヘプタノール、2ーエチルヘキサノール、2ーオクタノール、イソオクタノール、イソノナノール、3,5,5ートリメチルヘキサノール、2,6ージメチルー4ーヘプタノール、イソデカノール、イソウンデカノール、イソドデカノール、イソトリデカノール、イソテトラデカノール、イソペンタデカノール、イソヘキサデカノール、イソオクタデカノール等が例示される。

[0039]

より具体的な脂肪族一価の直鎖状アルコールとしては、メタノール、エタノール、nープロパノール、nーブタノール、nーペンタノール、nーヘキサノール、nーペプタノール、nーオクタノール, nーノナノール、nーデカノール、n

ーウンデカノール、nードデカノール、nートリデカノール、nーテトラデカノール、nーペンタデカノール、nーヘキサデカノール、nーオクタデカノール、ヘキセノール、5ーヘキセノール、2ーヘプテノール、6ーヘプテノール、2ーオクテノール、8ーノネノール、2ーデセソール、2ーウシデセツール、10ーウンデセノール、11ードデセノール、12ートリデセソール、2ーテトラデセノール、2ーペシタデセノール、2ーヘキサデセソール、15ーヘキサデセノール、2ーヘプタデセノール、2ーオクタデセノール等が例示される。

## [0040]

より具体的な脂環族一価のシクロアルコールとしては、シクロヘキサノール、 メチルシクロヘキサノール、ジメチルシクロヘキサノール等が例示される。

## [0041]

上記アルコールの中でも、より良好な潤滑性を得るためには炭素数3~18のアルコールを用いるのが焼ましい。また、より良好な冷燥相溶性を得るためには炭素数1~11のアルコール成分を用いるのが焼ましい。

#### [0.0.4.2]

アルコール成分としては、上記アルコールを単独でエステル化反応に供することが可能であり、又、2種以上のアルコールを混合して用いることも可能である。 尚、2種以上のアルコールを混合してエステル化反応に用いた場合、得られる一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルは、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>が異なる混基エステルとなるが、このような混基エステルも好適に用いられる。

#### [0043]

エステル化反応を行うに際し、アルコール成分は、例えば、酸成分1当量に対して1~1.5当量、好はしくは1.05当量で1.2当量程度用いられる。

0044

又、エステル化反応に用いる酸成分、アルコール成分ともに不純物として硫黄 元素又はリン元素を含有しないものが好ましい。

#### [0045]

本発明に係るエステル化反応に用いる硫黄を含有しない触媒若しくはリンを含



有しない触媒とは、その触媒の構成元素中に硫黄元素若しくはリン元素を含有しない触媒のことであり、具体的には、硫黄元素若しくはリン元素を含有しないルイス酸類又はアルカリ金属類等が例示される。より具体的には、ルイス酸として、アルミニウム誘導体、スズ誘導体、チタン誘導体、鉛誘導体、亜鉛誘導体が例示され、アルカリ金属類としてはナトリウムアルコキシド、カリウムアルコキシド、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等が例示され、これらの1種又は2種以上を併用することが可能である。これらの触媒は、構成元素以外の不純物としても硫黄元素又はリン元素を含有しないものが好ましい。

[0046]

その中でも、炭素数3~8のテトラアルキルチタネート、酸化チタン、水酸化チタン、炭素数1~4のナトリウムアルコキシド、水酸化ナトリウム、炭素数3~12の脂肪酸スズ、酸化スズ、水酸化スズ、酸化亜鉛、水酸化亜鉛、酸化鉛、水酸化鉛、酸化アルミニウム、水酸化アルミニウムが特に好ましい。その使用量は、例えば、エステル合成原料である酸成分およびアルコール成分の総重量に対して0.05重量%~1重量%程度用いられる。

[0047]

エステル化温度としては、100℃~230℃が例示され、通常、3時間~3 0時間で反応は完結する。

[0048]

エステル化においては、反応により生成する水の留出を促進するために、ベンゼン、トルエン、キシレン、シクロヘキサンなどの水同伴剤を使用することが可能である。

[0049]

又、エステル化反応時に原料、生成エステル及び有機溶媒(水同伴剤)の酸化 劣化により酸化物、過酸化物、カルボニル化合物などの含酸素有機化合物を生成 すると吸水性、加水分解安定性、電気絶縁性に悪影響を与えるため、系内を窒素 ガスなどの不活性ガス雰囲気下又は不活性ガス気流下で反応を行うことが望まし い。

[0050]

エステル化反応終了後、過剰の原料を減圧下または常圧下にて留去する。引き 続き、必要に応じて液液抽出、減圧蒸留、活性炭処理などの吸着精製等により生 成エステルを精製する。エステルの精製においては、硫黄元素及び/又はリン元 素が混入しない処理方法を用いることが推奨される。

## [0 0:5 1]

具体的には、精製工程で使用する薬剤、水などは、硫黄元素又はリン元素をできるだけ含有しないものを使用することが推奨される。

## [0052]

薬剤としては、中和時に使用するアルカリ化合物、吸着精製時に用いられる吸着剤などが例示される。アルカリ化合物としては、NaOH、KOH、LiOH、Na $_2$ CO $_3$ 、Ca(OH) $_2$ 、Mg(OH) $_2$ 等が例示される。

## [0053]

得られるエステルには製造方法により各種の不純物が混在している。そのような不純物としては酸性化合物、金属化合物、ヘテロ原子含有化合物、含酸素有機化合物が挙げられる。酸性化合物は無機酸及び有機酸成分を示し、金属化合物は原料及び触媒に由来する金属全般を示す。ヘテロ原子含有化合物は、硫黄含有化合物、窒素含有化合物、リシ含有化合物などを示す。又、含酸素有機化合物は特に影響を及ぼすものとして、過酸化物、カルボニル化合物が挙げられる。これらの不純物は、加水分解安定性、電気絶縁性、熱安定性の不良を招き、金属部分の腐食やスラッジの発生を引き起こす原因となる。そのため、エステル中の不純物を吸着剤を用いて十分に精製除去することが望ましい。

#### [0054]

具体的な吸着剤としては、天然若しくは合成の吸着剤が挙げられ、具体的には、活性炭、活性アルミナ、シリカゲル、シリカアルミサ、活性自生、ゼオライト、マグネシア、カルシア、珪藻土、ハイドロタルサイトのほか、非タルホシ酸系のイオン交換樹脂、合成ハイドロタルサイトなどの合成吸着剤が例示される。使用量は、吸着剤の種類によっても異なるが、通常、脂環族ジカルボン酸エステルの理論収量に対し、0.01~5重量%、好ましくは、0.05~5重量%が推奨される。



[0055]

吸着剤を用いて精製を行うにあたり、上記吸着剤の2種以上を組み合わせて使用することが効果的である。

[0056]

本発明で用いる吸着剤の形状としては特に限定されず、粉末品、成形品が例示され、中でも粉末品が好ましい。

[0057]

本発明で用いる吸着剤の粉末品の粒子径としては、 $0.01\sim1000\,\mu\,\mathrm{m}$ であり、好ましくは $0.1\sim500\,\mu\,\mathrm{m}$ が推奨される。

[0058]

2種以上の吸着剤を組み合わせる方法としては、各々の吸着剤を用いて個別( 段階的に)に吸着処理してもよく、又、2種以上の吸着剤を混合して一度に吸着 処理しても差し支えない。

[0059]

なかでも、吸着メカニズムの異なる2種以上の吸着剤を組み合わせて使用することがより効果的である。例えば、活性炭は、極性物質の物理吸着によるものであり、活性アルミナは酸性物質の物理吸着、シリカゲルはシリカゲル表面に存在するシラノール基と極性物質の水素結合による吸着等のメカニズムによる。

[0060]

好ましい吸着剤の組み合わせとしては、

- ・活性炭+活性アルミナ、
- 活性炭+シリカゲル、
- ・活性炭+マグネシア、
- ・活性炭+活性白土、
- 活性炭+シリカアルミナ、
- ・活性アルミナナ活性白土、
- ・活性炭+ゼオライト、
- 活性炭+ハイドロタルサイト、
- ・活性白土+ゼオライト、

等が例示される。

[0061]

2種の吸着剤を混合する際の配合比としては特に限定されず、吸着剤の種類によっても異なるが、通常、重量比で1/100~100/1が例示され、好ましくは1/9~9/1、より好ましくは3/7~7/3が推奨される。

[006-2]

3種以上の吸着剤を混合する際の配合比としては、例えば3種の吸着剤を使用する場合は、2種の吸着剤の総量と第3の吸着剤との重量比で、1/100~100/1が例示される。

[0063]

より性能の向上のために、3種類以上の吸着剤を混合して使用することも効果 的である。そのような組み合わせとしては、

- ・活性炭+活性デルミナーシリカゲル、
- ・活性炭ーシリカゲルコマがネシア、
- ・活性炭+活性自土土活性家ルミナス。
- ・活性炭+ハイドロタルガイトーセスライトで

等が例示される。

[0064]

本発明で用いる吸着剤は、使用前に吸着能を高める目的で脱水処理をすることができる。吸着剤の脱水の方法としては例えば60 $^{\circ}$  $^{\circ}$  $^{\circ}$ 10時間、常圧又は減圧下、好ましくは1 $^{\circ}$ 500mmHgの減圧下で処理する方法が例示される。

[0065]

精製の方法としては

1)上記方法により得らかだ脂環族ジカルボシ酸ジエステルに吸着剤の2種以上を加え、70~120℃、好ましくは80℃~110℃で、常圧又は減圧下(例えば1~500mmHg)、10分~2時間、好ましくは30分~1時間加熱撹拌することによりにより行う。この際、吸着塔に吸着剤を充填したものを用い、エステルを通過させ処理する。

2) 上記方法により得られたエステルを、1種の吸着剤により1) の方法に準じて処理を行う。ついで、別の吸着剤を用いて更に吸着剤処理を行う。この際、複数の直列した吸着塔に個別の吸着剤を充填し、脂環族ジカルボン酸ジエステルを順次通過させ処理してもよい。

の2つの方法が例示される。

[0066]

本発明で得られる一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルとし ては、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジメチル、1,2-シクロヘキサン ジカルボン酸ジエチル、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-プロピル )、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-ブチル)、1,2-シクロへ キサンジカルボン酸ジ(n-ペンチル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸 ジ(n-ヘキシル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-ヘプチル) 、 1 、 2 ーシクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-オクチル)、 1 , 2 ーシクロヘ キサンジカルボン酸ジ(n-ノニル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ (n-デシル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-ウンデシル)、 2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-ドデシル)、1,2-シクロヘキ サンジカルボン酸ジ(n-トリデシル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸 ジ(nーテトラデシル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(nーペンタ デシル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-ヘキサデシル)、1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-オクタデシル)、4-シクロヘキセン - 1、2-ジカルボン酸ジメチル、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸 ジエチル、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジ(n-プロピル)、4 一シクロヘキセンー1,2ージカルボン酸ジ(nーブチル)、4ーシクロヘキセ 2-1, 2-3 ジカルボン酸ジ(n-3 ンチル)、4-3 クロヘキセンー1, 2-3ジカルボン酸ジ(n-ヘキシル)、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸 ジ (n-ヘプチル)、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジ (n-オク チル)、4-シクロヘキセンー1,2-ジカルボン酸ジ(n-ノニル)、4-シ クロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸ジ(n-デシル)、4-シクロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸ジ(n-ウンデシル)、4-シクロヘキセン-1, 2-ジ カルボン酸ジ(n-ドデシル)、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジ (n-トリデシル)、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジ(n-テト ラデシル)、4ーシクロヘキセンー1,2-ジカルボン酸ジ(nーペンタデシル )、4-シクロヘキセンー1,2-ジカルボン酸ジ(n-ヘキサデシル)、4-シクロヘキセンー1, 2ージカルボン酸ジ(nーオクタデシル)、3ーメチルー 1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジメチル、3-メチルー1,2-シクロヘ キサンジカルボン酸ジエチル、3-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン 酸ジ(nープロピル)、3ーメチルー1,2ーシクロヘキサンジカルボン酸ジ( nーブチル)、3ーメチルー1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(nーペン チル)、3-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-ヘキシル) 、3-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-ヘプチル)、3-メチルー1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-オクチル)、3-メチル -1, 2-シクロヘギサシジカルボシ酸ジ (n-ノニル)、3-メチル-1, 2- シクロヘキサシジカルボシ酸ジ (n= デシル)、 3 - メチルー1, 2 - シクロ ヘキサンジカルボシ酸ジ(nーウンデシル)、3~メデルー1、2~シクロヘキ サンジカルボン酸ジ(カードデシル)、3~メチルー1,2~シクロヘキサンジ カルボン酸ジ (nートリデジル) 、3- メチルー1,2-シクロヘキサンジカル ボン酸ジ(n-テトラデシル)、3-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボ ン酸ジ(n-ペンタデシル)、3-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン 酸ジ(n-ヘキサデシル)、3-メチル-1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸 ジ (n-オクタデシル)、4-メチルー1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ メチル、4-メチルー1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジエチル、4-メチ ルー1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-プロピル)、4-メチルー1 **, 2-シクロヘキサンジカルボン酸砂 ( n = ブチル) 、 4 = メチル☆ 1, 2-シ** クロヘキサンジカルボジ酸(X)(n ~ペシチツ)、4~メチツ~1,2~シクロヘ キサンジカルボン酸ジ (n-ヘキシル)、4-メチル-1, 2-シクロヘキサン ジカルボン酸ジ(n-ヘプチル)、4-メチルー 1, 2-シクロヘキサンジカル ボン酸ジ(n-オクチル)、4-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン酸 ジ (n-ノニル)、4-メチルー1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-



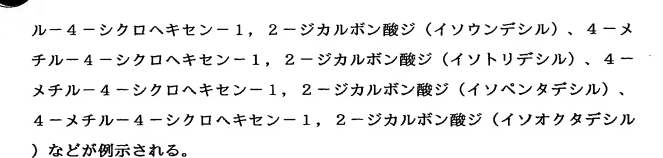
デシル)、4-メチルー1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-ウンデシ ル)、4-メチルー1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-ドデシル)、 4 -メチル-1, 2 -シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-トリデシル)、4 -メチル-1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-テトラデシル)、4-メ チルー1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-ペンタデシル)、4-メチ **. ルー1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-ヘキサデシル)、4-メチル** -1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-オクタデシル)、3-メチルー 4-シクロヘキセンー1,2-ジカルボン酸ジメチル、3-メチルー4-シクロ ヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジエチル、3-メチル-4-シクロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸ジ(n-プロピル)、3-メチル-4-シクロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸ジ(n-ブチル)、3-メチル-4-シクロヘキセン-1 、2-ジカルボン酸ジ(n-ペンチル)、3-メチル-4-シクロヘキセン-1 **, 2-ジカルボン酸ジ(n-ヘキシル)、3-メチル-4-シクロヘキセン-1 , 2-ジカルボン酸ジ(n-ヘプチル)、3-メチルー4-シクロヘキセンー1 , 2-ジカルボン酸ジ(n-オクチル)、3-メチル-4-シクロヘキセン-1 , 2-ジカルボン酸ジ(n-ノニル)、3-メチルー4-シクロヘキセンー1, 2-ジカルボン酸ジ(n-デシル)、3-メチル-4-シクロヘキセン-1,2** ジカルボン酸ジ(n-ウンデシル)、3-メチルー4-シクロヘキセンー1, 2-ジカルボン酸ジ(n-ドデシル)、3-メチル-4-シクロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸ジ(n-トリデシル)、3-メチルー4-シクロヘキセンー1 ,2-ジカルボン酸ジ(n-テトラデシル)、3-メチル-4-シクロヘキセン -1, 2-ジカルボン酸ジ(n-ペンタデシル)、3-メチル-4-シクロヘキ センー1,2ージカルボン酸ジ(n-ヘキサデシル)、3-メチルー4ーシクロ ヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジ(n-オクタデシル)、4-メチル-4-シ クロヘキセンー1,2-ジカルボン酸ジメチル、4-メチル-4-シクロヘキセ 2-1, 2-3 ジカルボン酸ジエチル、4-3 チルー4-3 クロヘキセンー1, 2- ジカルボン酸ジ(n-プロピル)、4-メチル-4-シクロヘキセン-1, 2 ージカルボン酸ジ(n-ブチル)、4-メチル-4-シクロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸ジ(n-ペンチル)、4-メチル-4-シクロヘキセン-1, 2-

ジカルボン酸ジ(n-ヘキシル)、4-メチル-4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジ(n-ヘプチル)、4-メチル-4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジ(n-オクチル)、4-メチル-4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジ(n-ノニル)、4-メチル-4-シクロヘキセシー1.2-ジ カルボン酸ジ (nーデシル)、4ーメチル・4 シクロヘキセシー1,2ージカ ルボン酸ジ(n-ウンデシル)、4ーメチルー4ーシクロペキセシー1,2ージ カルボン酸ジ(nードデシル)、4-メチル-4-シクロヘキセン-1,2-ジ カルボン酸ジ(nートリデシル)、4-メチル-4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジ(n-テトラデシル)、4-メチルー4-シクロヘキセン-1, 2 - ジカルボン酸ジ(n - ペンタデシル)、4 - メチルー4 - シクロヘキセンー **1,2-ジカルボン酸ジ(n-ヘキサデシル)、4-メチル-4-シクロヘキセ** ンー 1 , 2 ージカルボン酸ジ(n ーオクタデシル)、 1 , 2 ーシクロヘキサンジ カルボン酸ジイジプロピル。 1, 2ーシクロヘキサンジカルボン酸ジイソブチル 、1,2-シクロペキサンジカルボシ酸ジ~(seg-ブチル)、1,2-シクロヘキ サンジカルボツ酸ジシグ担ぐキシル、1,21-シグセペキサシジカルボン酸ジイ ソヘプチル、17、2~シクロヘギサシジカルボシ酸ジ(2-エチルヘキシル)、 1,2-シクロペキサシジカルボシ酸ジャツメニル、1,2-シクロペキサンジ カルボン酸ジ(3, 5, 5ートリメチルヘキシル)、1, 2ーシクロヘキサンジ カルボン酸ジ(2, 6ージメチルー4ーヘプチル)、1, 2ーシクロヘキサンジ カルボン酸ジイソデシル、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソウンデ シル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソトリデシル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソペンタデシル)、1,2-シクロヘキサン ジカルボン酸ジ(イソオクタデシル)、4-シクロヘキセン=1,2-ジカルボ ン酸ジ(イソプロピル)。、4ーシクロベキセシー1,2~ジカルボシ酸ジ(イソ ブチル)、4 - シクロペキセシー 1, 2 - ジカルボシ酸ジ(sec=ブチル)、4 -シクロヘキセンー1,2-ジカルボン酸ジ(シクロヘキシル)、4-シクロヘキ センー1,2-ジカルボン酸ジ(イソヘプチル)、4-シクロヘキセンー1,2 ジカルボン酸ジ(2-エチルヘキシル)、4-シクロヘキセン-1,2-ジカ ルボン酸ジ(イソノニル)、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジ(3



, 5, 5-トリメチルヘキシル)、4-シクロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸 ジ(2,6-ジメチルー4-ヘプチル)、4-シクロヘキセンー1,2-ジカル ボン酸ジ(イソデシル)、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジ(イソ ウンデシル)、4ーシクロヘキセンー1,2-ジカルボン酸ジ(イソトリデシル )、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジ(イソペンタデシル)、4-シクロヘキセンー1,2-ジカルボン酸ジ(イソオクタデシル)、3-メチルー 1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソプロピル)、3-メチル-1,2 -シクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソブチル)、3-メチル-1,2-シクロ ヘキサンジカルボン酸ジ (sec-ブチル)、3-メチル-1,2-シクロヘキサン - ジカルボン酸ジ(シクロヘキシル)、3-メチルー1,2-シクロヘキサンジカ ルボン酸ジ(イソヘプチル)、3-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン 酸ジ(2-エチルヘキシル)、3-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン 酸ジイソノニル、3-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(3,5 **, 5ートリメチルヘキシル)、3ーメチルー1, 2ーシクロヘキサンジカルボン** 酸ジ(2,6-ジメチルー4-ヘプチル)、3-メチルー1,2-シクロヘキサ ンジカルボン酸ジ(イソデシル)、3ーメチルー1,2ーシクロヘキサンジカル ボン酸ジ(イソウンデシル)、3-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン 酸ジ(イソトリデシル)、3-メチルー1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ (イソペンタデシル)、3-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ( イソオクタデシル)、4-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(イ ソプロピル)、4-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソブチ ル)、4-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(sec-ブチル)、4 ーメチルー1, 2ーシクロヘキサンジカルボン酸ジ(シクロヘキシル)、4ーメ チルー1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソヘプチル)、4-メチルー 1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(2-エチルヘキシル)、4-メチルー 1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソノニル)、4-メチル-1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(3,5,5-トリメチルヘキシル)、4-メチ ルー1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(2, 6-ジメチルー4-ヘプチル )、4-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソデシル)、4-

メチルー1,2ーシクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソウンデシル)、4ーメチ ルー1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソトリデシル)、4-メチルー 1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソペンタデシル)、4-メチルー1 ,2-シクロヘキサンジカルボシ酸※(イソオクタデシル》、3-メチル-4-シクロヘキセンー1, 2ージカルボシ酸ジ(イソプロピル)、3ーメチルー4ー シクロヘキセシー1,2-ジカルボシ酸ジ(イソブチル)、3-メチルー4-シ クロヘキセンー1,2-ジカルボン酸ジ(sec-ブチル)、3-メチルー4-シク ロヘキセンー1,2ージカルボン酸ジ(シクロヘキシル)、3ーメチルー4ーシ クロヘキセンー1,2ージカルボン酸ジ(イソヘプチル)、3ーメチルー4ーシ クロヘキセンー1, 2-ジカルボン酸ジ(2-エチルヘキシル)、3-メチルー 4-シクロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸ジ(イソノニル)、3-メチル-4 ーシクロヘキセンー1,2ージカルボン酸ジ(3,5,5ートリメチルヘキシル )、3ーメチルー4ーシクロヘキセシー1、2ージカルボシ酸ジ(2、6ージメ チルー4ーヘプチルル、3をメチルト4ーシクロヘキセシー1,2-ジカルボン 酸ジ(イソデシル)、3ーメチルー4ーシクロベキセシー1、2〜シカルボン酸 ジイソウンデシル、 3 〒以 チルー・44 シクヤロ:ヘキセンー 1 , 2 ~ ジカルボン酸ジ (イソトリデシル)、 3~メチルー・4~ シクロヘキセン-1, 2~ ジカルボン酸 ジ(イソペンタデシル)、3-メチル-4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボ ン酸ジ(イソオクタデシル)、4ーメチル-4-シクロヘキセン-1,2-ジカ ルボン酸ジ (イソプロピル)、4-メチル-4-シクロヘキセン-1,2-ジカ ルボン酸ジ(イソブチル)、4-メチル-4-シクロヘキセン-1,2-ジカル ボン酸ジ (sec-ブチル) 、4-メチル-4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボ ン酸ジ(シクロヘキシル)、4-メチル-4-シクロヘキセン-1,2-ジカル ボン酸ジ(イソヘプチ肌》、4-メチ肌を 4-シクロンキセシー 1、2-ジカル ボン酸ジ(2-エチルペキシル)、4-メチルニ-4-シウロヘキセシニ1,2-ジカルボン酸ジ(イソノニル)、4-メチル-4-シクロヘキセンー1,2-ジ カルボン酸ジ(3,5,5-トリメチルヘキシル)、4-メチルー4-シクロヘ キセンー1,2ージカルボン酸ジ(2,6ージメチルー4ーヘプチル)、4ーメ チルー4ーシクロヘキセンー1、2ージカルボン酸ジ(イソデシル)、4ーメチ



[0067]

特に好ましい脂環族ジカルボン酸ジエステルとしては、1,2ーシクロヘキサ ンジカルボン酸ジ (n-プロピル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ( n-ブチル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-ペンチル)、1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-ヘキシル)、1,2-シクロヘキサン ジカルボン酸ジ(n-ヘプチル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n -オクチル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(n-ノニル)、1,2 **ーシクロヘキサンジカルボン酸ジ(nーデシル)、1,2ーシクロヘキサンジカ** ルボン酸ジ(n-ウンデシル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジイソプ ロピル、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソブチル)、1,2-シク ロヘキサンジカルボン酸ジ(sec-ブチル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン 酸ジ(シクロヘキシル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソヘプチ ーシクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソノニル)、1,2ーシクロヘキサンジカ ルボン酸ジ(3, 5, 5 – トリメチルヘキシル)、1, 2 – シクロヘキサンジカ ルボン酸ジ(2,6-ジメチル-4-ヘプチル)、1,2-シクロヘキサンジカ ルボン酸ジ(イソデシル)、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(イソウン デシル)、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジ(n-プロピル)、4 -シクロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸ジ(n-ブチル), 4-シクロヘキセ ンー1, 2-ジカルボン酸ジ(n-ペンチル)、4-シクロヘキセンー1, 2-ジカルボン酸ジ (n-ヘキシル)、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸 ジ(n-ヘプチル)、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジ(n-オク チル)、4-シクロヘキセンー1,2-ジカルボン酸ジ(n-ノニル)、4-シ クロヘキセンー1,2-ジカルボン酸ジ(n-デシル)、4-シクロヘキセン-

1, 2ージカルボン酸ジ(nーウンデシル)、4ーシクロヘキセンー1, 2ージカルボン酸ジ(イソプロピル)、4ーシクロヘキセンー1, 2ージカルボン酸ジ(イソブチル)、4ーシクロヘキセンー1, 2ージカルボン酸ジ(sec-ブチル)、4ーシクロヘキセンー1, 2ージカルボン酸ジ(シクロヘキシル)、4ーシクロヘキセンー1, 2ージカルボン酸ジ(イソヘプチル)、4ーシクロヘキセンー1, 2ージカルボン酸ジ(2ーエチルヘキシル)、4ーシクロヘキセシー1, 2ージカルボン酸ジ(イソノニル)、4ーシクロヘキセンー1, 2ージカルボン酸ジ(3, 5, 5ートリメチルヘキシル)、4ーシクロヘキセンー1, 2ージカルボン酸ジ(2, 6ージメチルー4ーヘプチル)、4ーシクロヘキセンー1, 2ージカルボン酸ジ(イソデシル)、4ーシクロヘキセンー1, 2ージカルボン酸ジ(イソデシル)、4ーシクロヘキセンー1, 2ージカルボン酸ジ(イソデシル)等が挙げられる。

[0068]

脂環族ジカルボジ酸ジエステルは、エステル基の位置異性体が存在する場合がある。例えば、4~シクロヘキセシー1, 2~ジカルボジ酸ジエステルでは2つのエステル基がエカトリアル位、アキシャル位のいずれに位置するかにより異性体となる。すなわち、2つのエステル基がそれぞれエカトリアル位、アキシャル位にある場合はジス体、2つのエステル基がともにエカトリアル位、若しくはアキシャル位にある場合はトランス体である。冷凍機油の用途に対しては、いずれの異性体も使用が可能である。

[0069]

脂環族ジカルボン酸ジエステルはエステル化の段階で、例えば、エステル化温度を210℃を越え230℃程度に設定した場合、トランス体が優先したエステルが得やすい。又、エステル化温度を100~210℃程度に設定した場合、シス体が優先されたエステルが得やすい。

[0070]

一方、シス体のエステルをトランス体に異性化することも可能である。異性化 の方法としては、例えば、US5231218号に準じて行うことが可能である

[0071]

上記の製造方法によって得られた脂環族ジカルボン酸ジエステルは、以下の特性を有し、冷凍機油として好適である。

[0072]

・全酸価:0.05mgKOH/g以下、好ましくは0.02mgKOH/g以下である。

[0073]

本発明で用いる全酸価とは、JIS-K-2501に規定されているものであるが、具体的には試料1g中に含まれる全酸性成分を中和するのに要する水酸化カリウムのmg数のことであり、この値が大きいほど試料中に含まれる酸性成分が多いことを示す。

[0074]

・硫酸灰分:10ppm以下、好ましくは5ppm以下である。

[0075]

本発明で用いる灰分とは、JIS-K-2272に定義される硫酸灰分の総量を示す。

[0076]

・硫黄含量:20ppm以下、好ましくは10ppm以下である。

[0077]

・リン含量:20ppm以下、好ましくは10ppm以下である。

[0078]

・水酸基価: 3 mgKOH/g以下、好ましくは 2 mgKOH/g以下である。

[0079]

・過酸化物価: 1. Omeq/kg以下、好ましくは 0. 5meq/kg以下である。

[0080]

・カルボニル価:10以下、好ましくは5以下である。

[0081]

・体積固有抵抗率: $1 \times 10^{11} \Omega$ ・c m以上、好ましくは $1 \times 10^{12} \Omega$ ・c m以上である。

[0082]

・色相:50以下、好ましくは30以下である。

[0083]

上記特性が記載の数値を超える場合は、脂環族ジカルボン酸ジエステルの電気 絶縁性、熱安定性、加水分解安定性に劣るようになる。

[0084]

又、脂環族ジカルボン酸ジエステルは、その水分含量が10℃ p.p m以下、好ましくは50ppm以下であることが推奨される。そのため、十分な脱水処理により水分除去を行うことが望ましい。脱水の条件としては、例えば、常圧下又は減圧下、好ましくは0.13Mpa~66.6Mpaの減圧下、室温~150℃の温度で、0.1時間~10時間が例示される。水分含量が100ppmを越える場合は、加水分解を引き起こす可能性があり、電気絶縁性、熱安定性、加水分解安定性に影響を及ぼす。

[0085]

吸着剤を用いた精製処理工程及び脱水処理工程を行う場合。その順番は特に限定されないが、吸着剤処理の際、エステルが水分を吸収することも考えられるため、吸着剤を用いた精製処理工程後、脱水処理工程を行うことが好ましい。

[0086]\*

#### 冷凍機用潤滑油

本発明に係る冷凍機用潤滑油(以下、「冷凍機油」という。)は、上記方法で 調製した一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルを含有する。

[0087]

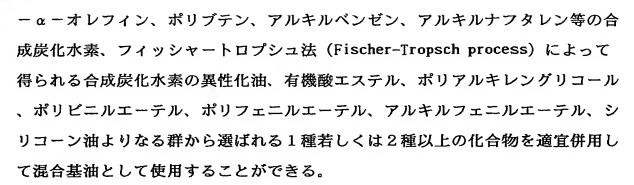
冷凍機油中に含まれる一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステルの含有量としては、特に限定されないが、好ましくは冷凍機油全体の10重量%以上が例示され、より好ましくは20重量%以上が推奨される。

[0088]

又、本発明に係る冷凍機油は、発明の効果に影響を及ぼさない範囲内で更に他 の潤滑油基油(以下、「併用基油」という)の1種又は2種以上の化合物を混合 して冷凍機油を調整することができる。

[0089]

併用基油としては、鉱物油(石油の精製によって得られる炭化水素油)、ポリ



[0090]

鉱物油としては溶剤精製鉱油、水素化精製鉱油、ワックス異性化油が挙げられるが、通常、100 Cにおける動粘度が $1.0\sim40$  mm  $^2/s$  のものが用いられ、好ましくは $2.0\sim30$  mm  $^2/s$  の範囲にあるものが推奨される。

[0091]

[0092]

ポリブテンとしてはイソブチレンを重合したもの、イソブチレンをノルマルブチレンと共重合したものがあり、一般に100 Cの動粘度が $2.0\sim6000$  m  $^2/s$  の広範囲のものが挙げられる。

[0093]

アルキルベンゼンとしては、炭素数1~40の直鎖又は分岐のアルキル基で置換された、分子量が200~450であるモノアルキルベンゼン、ジアルキルベンゼン、トリアルキルベンゼン、テトラアルキルベンゼン等が例示される。

[0094]

アルキルナフタレンとしては、炭素数1~30の直鎖又は分岐のアルキル基で 置換されたモノアルキルナフタレン、ジアルキルナフタレン等が例示される。

[0095]

本エステル以外の有機酸エステルとしては、脂肪族二塩基酸エステル、芳香族ポリカルボン酸エステル、シクロヘキサン環又はシクロヘキセン環を除く脂環族ジカルボン酸エステル、ポリオールエステル及びその他のエステルが例示される

## [009-6]

脂肪族二塩基酸エステルとしては、アジピン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ドデカンー2酸等の炭素数6~12の脂肪族ジカルボン酸と炭素数3~22の直鎖状又は分岐鎖状の飽和又は不飽和の脂肪族アルコールとの脂肪族二塩基酸ジエステルが挙げられる。

## [0097]

芳香族多価カルボン酸エステルとしては、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、トリメリット酸、ピロメリット酸等の芳香族多価カルボン酸若しくはその無水物と炭素数3~22の直鎖状又は分岐鎖状の飽和又は不飽和の脂肪族アルコールとのエステルが挙ばられる。

#### [0.0948]

ポリオールエスデ列をしてはネオペジチルがリコール。トリメデロールプロパン、ペンタエリス制かール。ジトリメデロールプロパシ、ジペンタエリスリトール等のポリオールと炭素数3~22の直鎖状及び/又は分岐鎖状の飽和の脂肪酸とのエステルを使用することが可能である。

#### [0099]

その他のエステルとしては、ダイマー酸若しくはその水添化合物(飽和酸)と 炭素数3~22の直鎖状若しくは分岐鎖状の飽和又は不飽和の脂肪族アルコール とのエステル、脂肪族分岐鎖状カルボン酸モノアルキルエステル、脂肪族直鎖状 カルボン酸モノアルキルエステル等の内肌が変酸エステルが挙げられる。

#### [0100]

ポリアルキレングリコールとしては、アルコールと炭素数2~4の直鎖状若しくは分岐鎖状のアルキレンオキサイドの開環重合体が例示される。アルキレンオキサイドとしてはエチレンオキサイド、プロピレンオキサイド、ブチレンオキサイドが挙げられ、これらの1種を用いた重合体、若しくは2種以上の混合物を用



いた共重合体が使用可能である。又、片端又は両端の水酸基部分がエーテル化若しくはエステル化した化合物も使用可能である。ポリアルキレングリコールの動粘度としては、好ましくは  $5.0\sim1000\,\mathrm{mm}^2/\mathrm{s}$  (40°C) のものが用いられ、より好ましくは  $5.0\sim500\,\mathrm{mm}^2/\mathrm{s}$  (40°C) のものが推奨される

## [0101]

ポリビニルエーテルとしては、ビニルエーテルモノマーの重合によって得られる化合物であり、メチルビニルエーテル、エチルビニルエーテル、イソプロピルビニルエーテル、n ーブチルビニルエーテル、イソブチルビニルエーテル、s e c ーブチルビニルエーテル、t e r t ーブチルビニルエーテル、n ーペンチルビニルエーテル、n ーペンチルビニルエーテル、n ーペキシルビニルエーテル、n ーペキシルビニルエーテル、n ーペキシルビニルエーテル、n ーペキシルビニルエーテル。n ーペキシエチルビニルエーテル。n ーペキシエチルビニルエーテルの動名度としては、好ましくは n の n が 推奨 される。

## [0102]

ポリフェニルエーテルとしては、2個以上の芳香環のメタ位をエーテル結合又はチオエーテル結合でつないだ構造を有する化合物が挙げられ、具体的には、ビス(m-フェノキシフェニル)エーテル、m-ビス(m-フェノキシフェノキシ)ベンゼン、及びそれらの酸素の1個若しくは2個以上を硫黄に置換したチオエーテル類(通称C-エーテル)等が例示される。

#### [0103]

アルキルフェニルエーテルとしては、ポリフェニルエーテルに炭素数 6~18 の直鎖状若しくは分岐鎖状のアルキル基が置換した化合物が挙げられ、特に1個 以上のアルキル基で置換したアルキルジフェニルエーテルが好ましい。

#### [0104]

シリコーン油としては、ジメチルシリコーン、メチルフェニルシリコーンのほか、長鎖アルキルシリコーン、フルオロシリコーン等の変性シリコーンが挙げられる。

## [0105]

冷凍機油中における併用基油の含有量としては、10~90重量%が推奨される。

## [01.06]

本発明に係る脂環族ジカルボン酸ジェステルを冷凍機油に用いる場合、その性能を向上させるために酸化防止剤、金属系活性剤、摩耗防止剤、消泡剤、加水分解抑制剤等の添加剤の1種又は2種以上を適宜配合することも可能である。所定の効果を奏する限り特に限定されるものではないが、その具体的な例を以下に示す。

## [0107]

酸化防止剤としては、2,6ージーtertーブチルーpークレゾール、4,4'ーメチレンビスー2,6ージーtertーブチルフェノール等のフェノール系、Nーフェニルー α カッチルアミン、p,p'ージオクチルジフェニルアミン等のアミン系、フェノチアジン等の硫黄系の化合物が使用可能である。これらの酸化防止剤は、通常、冷凍機油に対しての\*01~5重量%、好ましくは0.1~2重量%添加するのがまい。

## [0.1:0.8]

金属不活性剤としては、ベンゾトリアゾール系、チアジアゾール系の化合物等が使用可能であり、これらの金属不活性剤は、通常、冷凍機油に対して0.01 ~0.4 重量%添加するのがよい。

#### [0109]

摩耗防止剤としては、トリクレジルホスフェート、クレジルジフェニルホスフェート、アルキルフェニルホスフェート類。トリブチルホスフェート、ジブチルホスフェート等の製み酸をステル類。トリブチルホスファイト、ジブチルホスファイト、トリインプロビルホスファイト等の重製る酸をステル類及びされらのアミン塩が一般的である。これらの摩耗防止剤は、通常、冷凍機油に対して0.01重量%~5重量%、好ましくは0.01重量%~2重量%添加するのがよい。

## [0110]

消泡剤としては、液状シリコーンが適しており、通常、冷凍機油に対して0.



0005重量%~0.01重量%添加するのがよい。

## [0111]

加水分解抑制剤としては、エポキシ化合物、例えば、アルキルグリシジルエーテル類、フェニルグリシジルエーテル類、アルキレングリコールグリシジルエーテル類、グリシジルエステル類、脂環族エポキシ化合物類、エポキシ化アルケンおよびその誘導体であり、通常、冷凍機油に対して0.05重量%~2重量%添加するのがよい。

## [0112]

本発明の冷凍機用潤滑油の調製方法として、例えば、一般式(1)で表される 脂環族ジカルボン酸ジエステルに併用基油及び/又は添加剤を加え、均一溶解さ せる方法が例示される。併用基油及び添加剤を加える順番については特に限定さ れない。又、水分管理の面で均一溶解後に脱水処理を行ってもよい。

# [0113]

一方、適用する冷凍機の種類に応じて、一般式(1)で表される脂環族ジカル ボン酸ジエステル単独を冷凍機油としてもよい。

#### [0114]

本発明に係る冷凍機油は、種々のハイドロフルオロカーボンを冷媒として使用する冷凍機の潤滑油として使用が可能である。例えば、そのようなハイドロフルオロカーボンとしては、HFC-134a、HFC-134、HFC-125、HFC-32、HFC-143a、およびそれらの混合冷媒であるR404A、R407A、R407C、R407E、R410A、R507A等が挙げられる

## [0115]

本発明により得られる一般式(1)で表される脂環族ジカルボン酸ジエステル を冷凍機用潤滑油に適用することにより、以下に挙げる効果が発揮できる。

- 1) 過酸化物価を1.0 meq/kg以下に調整した脂肪族一価アルコールを構成成分とする脂環族ジカルボン酸ジエステルは、色相、過酸化物価などの性状が良好であり、更には電気絶縁性、熱安定性、長期加水分解安定性などの性能に優れる。
- 2) 過酸化物価を1.0 meq/kg以下に調整し、更に、カルボニル価を15以下に

調整した脂肪族一価アルコールを構成成分とする脂環族ジカルボン酸ジエステルは、色相、過酸化物価、熱安定性及び長期加水分解安定性によりいっそうすぐれた性能を発揮できる。

3)無触媒、又は硫黄を含有しない触媒若しくはリンを含有しない触媒の存在下でエステル化反応を行って得られた脂環族ジカルボン酸ジエステルは、体積固有抵抗率が1.0×10<sup>11</sup> Ω・cm以上を有し、加熱による酸価の上昇も少なく熱安定性が良好である。更には、長期的な加水分解安定性においても大きな差がみられる。

#### [0116]

冷凍機システムにおいては圧縮機の作動中の摩擦により、非常に高温な条件に さらされることがわかっている。そのため、冷凍機油では熱安定性が重要であり 、高温に曝された場合の安定性が重要である。又、冷凍機作動中に漏電による事 故が発生しないように電気絶縁性も重要視される。ここで熱安定性についてはエ ステルが高温に曝された後の酸価の上昇が小さいほど良好であることを示す。電 気絶縁性については、エステルの体積固病抵抗率が高いものほど良好であること を示す。

#### [0117]

本発明に係る冷凍機用潤滑油に用いる脂環族ジカルボン酸ジエステルの製造方法において、エステルを構成する炭素数 1~18の脂肪族一価アルコール又は炭素数 3~10の脂環族一価アルコールの物性の好ましい組み合わせとしては、

- 1) 過酸化物価が1. O meq/kg以下の脂肪族一価アルコール、
- 2) 過酸化物価が1. Omeq/kg以下であり、カルボニル価が1'5以下の脂肪族ー 価アルコール、
- 3) 過酸化物価が1. 0 meg/kg以下であり、カルボニル価が5以下の脂肪族一価アルコール、
- 4) 過酸化物価がO. 5 meq/kg以下であり、カルボニル価が5以下の脂肪族一価アルコール、
- 5) 過酸化物価が O. 5 meq/kg以下であり、カルボニル価が 1 以下の脂肪族一価 アルコール、



が例示できる。

[0118]

本発明に係る冷凍機用潤滑油が適用できる冷凍機としては、ハイドロフルオロカーボン系冷媒を用いるカーエアコン、冷凍冷蔵庫、自動販売機、冷凍冷蔵ショーケース、ルームエアコン或いは産業用大型冷凍機等の圧縮機が例示される。

[0119]

# 【実施例】

以下、実施例および比較例に基いて本発明を具体的に説明する。なお、各実施 例等における潤滑油の特性は次の方法により評価した。

[0120]

## [動粘度]

ウベローデ粘度計を用いてJIS-K-2283に準拠して測定する。

[0121]

## [全酸価]

JIS-K-2501に準拠して測定する。

[0122]

## [色相]

JIS-K-0071-1-1998に準拠して測定する。

[0123]

## [硫酸灰分]

JIS-K-2272に準拠して測定する。

[0124]

#### [硫黄含量]

硫黄分析装置 TS-03 (三菱化成製) を用いて測定する。

[0125]

#### 「リン含量】

JIS-K-0102-1998に準拠して測定する。

[0126]

#### [水酸基価]

JIS-K-0070に準拠して測定する。

[0127]

#### [過酸化物価]

基準油脂分析試験法2.5.2-1996に準拠して測定する。

[0128]

# [カルボニル価値

基準油脂分析試験法 2. 5. 4-1996に準拠して測定する。

[0129]

#### [電気絶縁性試験]

体積固有抵抗率をJIS-C-2101に準拠して25℃にて測定する。

[0130]

## [熱安定性試験]

内径53mm、高さ56mmのビーカーに長さ4cmの鉄。銅おまびアルミニウムの針金(径1.6mm)を入れ、試料エステルを40度を制むる。オーブンに入れて175℃で155時間加熱する。その後試料エステルを取り出版、酸価を測定する。試験前後で酸価の上昇が少ないほど熱安定性が高い。本試験は、酸素の存在下で試料エステルを加熱することによる、該エステルの耐酸化劣化の指標を示す。

[0131]

#### [加水分解安定性試験]

内径6.6mm、高さ30cmのガラス試験管に長さ4cmの鉄、銅およびアルミニウムの針金(径1.6mm)を入れ、試料エステルを2.0g、蒸留水を0.2g秤りとる。アスピレーターで脱気しながらその試験管を封じ、オーブンに入れて175℃で8℃時間加熱する。その後試料にステルを取り出し、全酸価を測定し、全酸価の上昇の少ないものほど加水分解安定性が良好であると判断した。本試験は、水の存在下で試料エステルを加熱することによる、該エステルの耐加水分解性の指標を示す。

[0132]

実施例1

撹拌機、温度計、冷却管付き水分分留器を備えた4ツロフラスコに4ーシクロヘキセンー1,2ージカルボン酸無水物(本品は無水マレイン酸と1,3ーブタジエンとを通常のディールスーアルダー反応をすることにより調製した)152.1g(1モル)、過酸化物価が0.2 meq/kg、カルボニル価が0.3のイソブタノール162.8g(2.2モル)、キシレンを仕込み、窒素雰囲気下、水酸化スズ触媒(仕込み原料に対し0.2重量%)の存在下、減圧にて徐々に220℃まで昇温した。生成した水を水分分留器にとりながらエステル化反応を約21時間行った。反応後、過剰のイソブタノールを蒸留で除去し、苛性ソーダで中和し、その後中性になるまで水洗した。次いで90℃にて活性アルミナ処理(仕込み原料に対し0.2重量%)を行い、濾過後、4ーシクロヘキセンー1,2ージカルボン酸ジイソブチル269gを得た。ついで、100℃、13.3MPaの減圧条件で6時間脱水を行った。得られたエステルの全酸価および動粘度を第1表に示す。又、エステルの色相はハーゼン色数で10であり、水分含量は16ppm、硫酸灰分は1ppm、硫黄含量は1ppm未満、リン含量は1ppm未満、水酸基価は0.2mgKOH/g、過酸化物価は0.3meq/kg、カルボニル価は0.8であった。

[0133]

エステルの性状

喪

無

÷

mgKOH/g] 0 က 0 ω ~ 0 4 σ ω œ ~ €, 4 9 4 4 -動物を 40.00 ~ 4 04 CUmp 44 Ο. 4 0 (7) 3 σ တ တ σ  $\boldsymbol{\omega}$ တ တ တ 2 ~ N N 2 全数值 [mgKOH/g] 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 シー #-が大きがた) (= 1 ンカルボン酸シインノニル 1 A. T. Market ーツカルボン酸ツィングシル **ツセトボン騒ツインレド** ± -> 3 \*H\* シャール 45 メチルヘキシル ナプヘキツル チルヘキシル 1 24 # H ロヘキサンジカルボン酸ジインズ素 - ツカラボン製ー・ツカラボンボート ファイル ンカルボン観い 1 ヘキサンジカアボン酸ジ × × ント級リ 路り ント級リ ・ンツカルボン・5・5・5・ト ・ソツセラボン・5・5・5ート ンツセラボン・5・5・5ート ı 1 5 ı 1 ~ ~ ~ N. N <u>-</u> ້ ເບ ステル名 ı 1 ტ თ m 4 m 4 ı ı က くキャン 4、ツ + ( )  $\lambda$  $\mathbf{Y}$ ン λ 4 % \*> ħ 4 4 + + < # 0 . 0 □ -4" シッション . ( ... つ事 CVA うつば 1/30 **\*** 17.0 . D# 0 ٠, ٧٧ 3 100 1 1 5 0-1. 1 1 5 **\*** ·7. \*\* 1 CUM CUMP **८**₩ CV# WE 2 ì 1.3 1 1 1 4% 4 4\* ) 医 က 0 ~ 4 വ ထ ~ α O

出証特2000-3073553



[0134]

## 実施例2

過酸化物価が 0.1 meq/kg、カルボニル価が 0.2 o 2 - エチルへキサノール 2 8 6 g (2.2 年ル) を用い、又、触媒として酸化スズ (仕込み原料に対し <math>0.2 meg/kg) を用い、エステル化反応条件を 0.2 o

[0135]

## 実施例3

4 - シクロヘキセン-1, 2 - ジカルボン酸無水物 1 5 2. 1 g (1 モル)、過酸化物価が 0. 1 meq/kg、カルボニル価が 3. 0 のイソノナノール 3 1 6. 8 g (2. 2 モル)を仕込み、窒素雰囲気下、テトライソプロピルチタネート触媒(仕込み原料に対し 0. 2 重量%)の存在下、減圧にて徐々に 2 0 0 ℃まで昇温した。生成した水を水分分留器にとりながらエステル化反応を約 9 時間行った。反応後、過剰のイソノナノールを蒸留で除去し、苛性ソーダで中和し、その後中性になるまで水洗した。次いで 9 0 ℃にて活性白土処理(仕込み原料に対し 0. 2 重量%)を行い、4 - シクロヘキセン-1, 2 - ジカルボン酸ジイソノニルを得た。ついで、1 3 0 ℃、1. 3 M P a の減圧条件で 5 時間脱水を行った。得られたエステルの全酸価および動粘度を第 1 表に示す。又、エステルの色相はハーゼン色数で 1 0 であり、水分含量は 2 0 ppm、硫酸灰分は 1 ppm未満、硫黄含量は 1 ppm未満、リン含量は 1 ppm未満、水酸基価は 0. 8 mgKOH/g、過酸化物価は 0. 2 meq/kg、カルボニル価は 1. 2 であった。

[0136]

## 実施例4

3、5、5-トリメチルヘキサノールを室温で保存(1年間)していたところ

#### 特2000-100551

過酸化物価が0.8 meq/kg、カルボニル価が17.2となっていた。この3,5,5ートリメチルヘキサノールを水素化ホウ素ナトリウム70ppmを添加して、窒素雰囲気下、80℃で2時間撹拌した。引き続き水洗を行い、脱水を行った後、濾過することにより過酸化物価が0.4 meq/kg、カルボニル価が0.3である3,5,5ートリメチルヘキサノールを得た。

[0137]

上記3,5,5-トリメチルへキサノールを用い、中和、水洗後に活性炭(仕込み原料に対し0.2重量%)を用いる他は実施例3と同様の方法により4ーシクロへキセンー1,2ージカルボン酸ジ(3,5,5ートリメチルへキシル)を得た。ついで、130℃、1.3MPaの減圧条件で5時間脱水を行った。得られたエステルの全酸価および動粘度を第1表に示す。又、エステルの色相はハーゼン色数で10であり、水分含量は12ppm、硫酸灰分は1ppm、硫黄含量は1ppm未満、リン含量は1ppm未満、水酸基価は1.1mgKOH/g、過酸化物価は0.6meq/kg、カルボニル価は0:9であるまる。

[0138]

#### 実施例5

イソデカリールを室温で8%月探存していたところ過酸化物価砂紅: 3 meq/kg、カルボニル価が10.7となっていた。このイソデカノールを水素化ホウ素ナトリウム70ppmを添加して、窒素雰囲気下、80℃で1時間撹拌した。引き続き水洗を行い、脱水を行った後、濾過することにより過酸化物価が0.8 meq/kg、カルボニル価は0.5であるイソデカノールを得た。

[0139]

上記イソデカノールを用いた他は実施例2と同様の方法により、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボシ酸ジイツデシルを得た。ついで、130で、1.3 Mpaの減圧条件で5時間脱水を須った。得じれたエステルの全酸価格よび動粘度を第1表に示す。又、エステルの色相はハーゼン色数で20であり、水分含量は25ppm、硫酸灰分は1ppm、硫黄含量は1ppm未満、リン含量は1ppm未満、水酸基価は0.2mgKOH/g、過酸化物価は0.6meq/kg、カルボニル価は1.2であった。



[0140]

#### 実施例6

過酸化物価が0.2 meq/kg、カルボニル価が0.3のイソブタノール及び1,2 ーシクロヘキサンジカルボン酸無水物(本品は無水マレイン酸と1,3 ーブタジエンとを通常のディールスーアルダー反応をすることにより得られた4 ーシクロヘキセンー1,2 ージカルボン酸無水物を水添することより調整した)を用いる他は実施例1と同様の方法により、1,2 ーシクロヘキサンジカルボン酸ジ(2 ーエチルヘキシル)を得た。ついで、100℃、1.3 Mpaの減圧条件で6時間脱水を行った。得られたエステルの全酸価および動粘度を第1表に示す。又、エステルの色相はハーゼン色数で10であり、水分含量は23 ppm、硫酸灰分は1 ppm未満、硫黄含量は1 ppm未満、リン含量は1 ppm未満、水酸基価は0.1 mgKOH/g、過酸化物価は0.2 meq/kg、カルボニル価は0.1であった。

[0141]

## 実施例7

過酸化物価が 0. 1 meq/kg、カルボニル価が 0. 2の2-エチルへキサノール及び 1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸無水物(本品は無水マレイン酸と 1, 3-ブタジエンとを通常のディールスーアルダー反応をすることにより得られた4-シクロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸無水物を水添することより調整した)を用いる他は実施例 2と同様の方法により、1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(2-エチルヘキシル)を得た。ついで、130℃、1.3Mpaの減圧条件で 5時間脱水を行った。得られたエステルの全酸価および動粘度を第1表に示す。又、エステルの色相はハーゼン色数で10であり、水分含量は10ppm、硫酸灰分は1ppm、硫黄含量は1ppm未満、リン含量は1ppm未満、水酸基価は0.3mgKOH/g、過酸化物価は 0.3meq/kg、カルボニル価は 0.6であった。

[0142]

#### 実施例8

過酸化物価が 0. 4 meq/kg、カルボニル価が 0. 3 の 3, 5, 5 ートリメチル ヘキサノール(実施例 4 で使用したものと同じ)を用いた他は実施例 7 と同様の 方法により、 1, 2 ーシクロヘキサンジカルボン酸ジ(3, 5, 5 ートリメチル へキシル)を得た。ついで、130℃、1.3Mpaの減圧条件で5時間脱水を行った。得られたエステルの全酸価および動粘度を第1表に示す。又、エステルの色相はハーゼン色数で10であり、水分含量は28ppm、硫酸灰分は1ppm未満、硫黄含量は1ppm未満、水酸基価は0.9mgKOH/g、過酸化物価は0.5meg/kg、カルボニル価は.0:2であった。

[014-3]

#### 実施例9

3,5,5-トリメチルヘキサノールを室温で1年間保存していたところ、過酸化物価が0.8 meq/kg、カルボニル価が17.2となっていた。この3,5,5-トリメチルヘキサノールを用いた他は実施例8と同様の方法により1,2-シクロヘキサンジカルボン酸ジ(3,5,5-トリメチルヘキシル)を得た。ついで、130℃、1.3 MPaの減压条件で5時間脱水を行った。得られたエステルの全酸価治まで動粘度を第1表に示す。このエステルの色相はハーゼン色数で30であり、水分含量は2.3 ppn、硫酸原分は4 ppn、硫酸合量は1 ppn未満、リン含量は1 ppn未満、水酸基価は1.2 mgKのH/g、過酸化物価は1.0 meq/kg、カルボニル価は9.8であるた。

0144

## 実施例10

3, 5, 5ートリメチルヘキサノールを室温で1年間保存していたところ、過酸化物価が0.8 meq/kg、カルボニル価が17.2となっていた。この3, 5, 5ートリメチルヘキサノールを用い、窒素雰囲気下、酸化スズ触媒(仕込み原料に対し0.2重量%)の存在下、減圧にて徐々に225℃まで昇温した。生成した水を水分分留器にとりながらエステル化反応を約8時間行った。反応後期過剰の3, 5, 5ートリメチルヘキサツールを蒸留で除去し、苛性ツーダで中和し、その後中性になるまで水洗した。水水で930℃にて活性デルミナー活性泊土処理(仕込み原料に対し各々0.2重量%)を行い、4ーシクロヘキセンー1, 2ージカルボン酸ジ(3, 5, 5ートリメチルヘキシル)を得た。ついで、130℃、1.3MPaの減圧条件で5時間脱水を行った。得られたエステルの全酸価および動粘度を第1表に示す。このエステルの色相はハーゼン色数で30であり、



水分含量は16ppm、硫酸灰分は1ppm未満、硫黄含量は1ppm未満、リン含量は1ppm未満、水酸基価は0.7mgKOH/g、過酸化物価は0.6meq/kg、カルボニル価は4.8であった。

[0145]

## 比較例1

イソブタノールを室温で10ヶ月保存していたところ、過酸化物価が1. 3 me q/kg、カルボニル価が18.1となっていた。実施例1と同様の装置に本イソブ タノール162.8g(2.2モル)、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボ ン酸無水物(本品は無水マレイン酸と1、3-ブタジエンとを通常のディールス ーアルダー反応をすることにより調整した) 152.1g(1モル)、トルエン を仕込み、窒素雰囲気下、p-トルエンスルホン酸触媒(仕込み原料に対し0. 4 重量%)の存在下、減圧下にて150℃まで昇温した。生成した水を水分分留 器にとりながらエステル化反応を約8時間行った。反応後、過剰のイソブタノー ルを蒸留で除去し、苛性ソーダで中和し、その後中性になるまで水洗した。次い で90℃にて活性炭処理(仕込み原料に対し0.2重量%)を行い、濾過後、4 ーシクロヘキセンー1,2ージカルボン酸ジイソブチル260gを得た。ついで 、100℃、1.3MPaの減圧条件で6時間脱水を行った。得られたエステル の全酸価および動粘度を第2表に示す。又、エステルの色相はハーゼン色数で1 20であり、水分含量は20ppm、硫酸灰分は1ppm未満、硫黄含量は22ppm、 リン含量は1ppm未満、水酸基価は0.5mgKOH/g、過酸化物価は6.4meq/kg、 カルボニル価が15.2であった。

[0146]

比較例	エステル名	全殿価 [mgKOH/g]	<b>動格を</b> (1) (2) (3) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4	動粘度 [ mgKOH/g] 40℃ 100℃
-	4ーシクロヘキセンー1,2ージカルボン酸ジイソプチル	0.01	o."	2. 1
2	4ーシクロヘキセンー1,2ージカルボン酸ジオグプチル等によるできます。	0.01	O,	2.1
3	4ーシクロヘキセンー1,2ージカルボン酸ジ(2=生子がヘキシル)	0.01	17.4	3.3
4	4ーシクロヘキセンー1,2ージカルボン酸シインデンル	0.02	29.0	4.6

[0147]

第2表. エステルの性状



# 比較例2

過酸化物価が 0. 2 meq/kg、カルボニル価が 0. 3 のイソブタノール(実施例 1 で使用したものと同じ)を用いた他は比較例 1 と同様の方法により、4 ーシクロヘキセンー1,2 ージカルボン酸ジイソブチルを得た。ついで、100℃、1.3 M P a の減圧条件で 6 時間脱水を行った。得られたエステルの全酸価および動粘度を第 1 表に示す。又、エステルの色相はハーゼン色数で 2 0 であり、水分含量は 1 3 ppm、硫酸灰分は 1 ppm未満、硫黄含量は 2 5 ppm、リン含量は 1 ppm未満、水酸基価は 0. 3 mgKOH/g、過酸化物価は 0. 2 meq/kg、カルボニル価が 0. 6 であった。

[0148]

## 比較例3

2-エチルヘキサノールを室温で1年間保存していたところ、過酸化物価が0.7 meq/kg、カルボニル価が4.8となっていた。この2-エチルヘキサノールを用い、比較例1と同様の方法でリン酸触媒(仕込み原料に対し0.3重量%)の存在下、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸ジ(2-エチルヘキシル)を得た。ついで、130℃、1.3MPaの減圧条件で5時間脱水を行った。得られたエステルの全酸価および動粘度を第2表に示す。このエステルの色相はハーゼン色数で100であり、水分含量は33ppm、硫酸灰分は1ppm未満、硫黄含量は1ppm未満、リン含量は32ppm、水酸基価は1.2 mgKOH/g、過酸化物価は1.3 meq/kg、カルボニル価は3.9であった。

[0149]

#### 比較例4

イソデカノールを室温で1年間保存していたところ、過酸化物価が1.8 meq/kg、カルボニル価が3.9となっていた。このイソデカノールを用い、触媒として酸化スズ(仕込み原料に対し0.2重量%)を用いてエステル化反応を230℃で5時間反応行う他は比較例1と同様の方法により4ーシクロヘキセンー1,2ージカルボン酸ジイソデシルを得た。ついで、130℃、1.3MPaの減圧条件で5時間脱水を行った。得られたエステルの全酸価および動粘度を第2表に示す。又、エステルの色相はハーゼン色数で70であり、水分含量は27ppm、

硫酸灰分は 2 ppm、硫黄含量は 1 ppm未満、リン含量は 1 ppm未満、水酸基価は 0 . 4 mgKOH/g、過酸化物価は 5 . 0 meq/kg、カルボニル価は 7 . 6 であった。

[0150]

## 試験例1

実施例1~10及び比較例1~4のエステルを冷凍機油として用い、その電気 絶縁性を体積固有抵抗率で評価にた。結果を第3表に示す。

[0151]

サンブル	体積固有抵抗率 [Ω·cm]	熱安定性 【酸価上昇值,mgKOH/g.]	長期加水分解安定性 [酸価上昇值,mgKOH/g]
実施例1のエステル	8. 6×10 <sup>11</sup>	0.53	0.83
実施例2のエステル	9.5×1011	4.	0.72
実施例3の子名テル	4. 5×10 <sup>13</sup>	7 7 0	0.77
実施例4のエステル	1.9×10 <sup>13</sup>	6.00	0.82
実施例5のエステル	8.9×10 <sup>13</sup>	0.70	0.83
実施例6のエステル	8.5×10"	0.8	0.75
実施例7のエステル	8, 1×10 <sup>12</sup>	9.77 St. W.	0.68
実施例8のエステル	4.7×10 <sup>13</sup>	0. 42 % April	0.60
実施例9のエステル	8.2×10 <sup>12</sup>	Ö, 88 🐃	0.97
実施例10のエステル	3.3×10 <sup>13</sup>	0.62	0.63
比較例1のエネマル	3.2×10¹°		14.82
比較例2の工ス変ル	3.9×101°	2.99	10.27
比較例3のエスデル	3. 1×101°		7.56
比較例4のエステル	4. 1×10 <sup>12</sup>	1.51	3.38
	**		

育3表

[0152]



# 試験例2

実施例1~10及び比較例1~4のエステルを冷凍機油として用い、その熱安 定性を評価した。結果を第3表に示す。

[0153]

#### 試験例3

実施例1~10及び比較例1~4のエステルを冷凍機油として用い、長期加水 分解安定性を評価した。結果を第3表に示す。

[0154]

実施例1~8から明らかなように、本発明の製造方法により得られた脂環族ジカルボン酸ジエステルは、色相、電気絶縁性、熱安定性及び加水分解安定性が良好であるため冷凍機油として用いるのに適していることが明らかである。これに対し、比較例に示すように、硫黄系又はリン系触媒を用いて反応したエステル、又は過酸化物価が1.0 mg KOH/g を越えるアルコールを使用して得られたエステルは、十分な中和処理及び吸着剤処理を行ったとしても、色相が悪く、過酸化物価、カルボニル価の高いものが得られる。更に、熱安定性、加水分解安定性において酸価の上昇が大きく、電気絶縁性においても体積固有抵抗率が低い値を示す。また、実施例9及び実施例10の結果が示すように、生成したエステルを2種以上の吸着剤を用いて精製処理を施すことにより、更に高性能の脂環族ジカルボン酸ジエステルが得られる。

[0155]

#### 【発明の効果】

本発明の製造方法を適用することにより、電気絶縁性、熱安定性および加水分解安定性に優れ、冷凍機油として用いるのに望ましい脂環族ジカルボン酸ジエステルが提供できる。

特許出願人 新日本理化株式会社

11

特2000-100551

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 冷凍機油に用いるのに適したより高い性能を有する脂環族ジカルボン酸ジエステルの製造方法を提供する。

【解決手段】 シクロペキサンジカルボシ酸又はシクロペキセンジカルボン酸等の脂環族ジカルボシ酸又はその無水物と、過酸化物価が1.0 meq/kg以下である炭素数1~18の脂肪族一価アルコール若しくは炭素数3~10の脂環族一価アルコールとを無触媒、又は硫黄を含有しない触媒若しくはリンを含有しない触媒の存在下でエステル化する、一般式(1)

$$\begin{array}{c} COOR^2 \\ I \\ X-A-COOR^1 \end{array} (1)$$

[式中、A、X、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>は明細書に記載されたとおりである。] で表される脂環族ど为ルボシ酸シエステルの製造方法。

# 出願人履歴情報

識別番号

[000191250]

1. 変更年月日 1990年 8月 7日

[変更理由] 新規登録

住 所 京都府京都市伏見区葭島矢倉町13番地

氏 名 新日本理化株式会社

